JOB3092LYON-Japanese

19. Japan Patent Office (JP)

10. Patent Official Gazette (B) 11. Patent Application Publication No.

Showa 52-12063 (1977)

44. Publication Date: April 4, 1977 (Showa 52)

51. Int. Cl ² . H 01 L 21/302 B 41 C 1/00	52. Japanese Cl. 99(5) C 3 116 A 4	Internal Reference No. Place for Technology Labeling 7113-57 Number of Claims: 1 7265-27			
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	(Total 3 pages)		
54. Title of Invention		Method of removing organic films			
21. Application No.		Showa 48-34544			
22. Date of Filing		March 28, 1973 (Showa 48)			
43. Patent Laid-open Date:		November 26, 1974 (Showa 49)			
72. Inventor		Hiroshi Ikeda 1450, Jyosui-honcho, Kodaira-shi, Tokyo Musashi Plant, Hitachi, Ltd.			
72. Inventor		Masatoshi Iijima 1450, Jyosui-honcho, Kodaira-shi, Tokyo Musashi Plant, Hitachi, Ltd.			
71. Applicant		Hitachi Ltd. 1-5-1 Marunouchi, Chiyoda-ku, Tokyo			
74. Agent		Toshiyuki Usuda ¹ , Patent Attorney			

Claims

1. A method of removing the organic film adhered to a substrate, that removes said organic film while supplying ozone to said organic film.

Detailed explanation of the invention

The present invention relates to a method of removing organic films.

In technologies for photolithographically processing semiconductor wafers, a method that dips the wafer to be processed to which a photoresist film is adhered, in a heated sulfuric acid solution has been known as a method of removing the photoresist film after development.

However, according this method, the ability of the solution to oxidize the photoresist film is not always sufficient, and consequently, the photoresist film cannot be completely etched away.

Therefore, a solution that is made by adding a powerful oxidant, such as $K_2Cr_2O_7$, to sulfuric acid has been tried. However, because $K_2Cr_2O_7$ is toxic and becomes a pollution source, waste liquid disposal becomes costly, resulting in high manufacturing costs.

¹ ILC Note - An alternative way of reading this name is "Susukida".

The present inventor performed photoresist processing of a film on a Si substrate during the manufacture of a linear IC and tried to use a plasma asher method for removing the photoresist film. However, as shown in Figure 2, a problem of deteriorating linear IC characteristics (h_{FE} degradation) was encountered. The cause of this problem is presumed to be as follows. Since the metals, e.g., aluminum, Sn, etc., contained in the photoresist cannot be completely removed with this method, applying a heating process (e.g., diffusion) to the semiconductor device from this state sinters the aforementioned metals into the semiconductor.

Therefore, a decision was made to add a hydrogen peroxide solution, rather than the aforementioned $K_2Cr_2O_7$, to the sulfuric acid solution in order to enhance its etching ability.

With this method, the oxygen in the nascent state generated when the unstable hydrogen peroxide solution decomposes reacts violently with the photoresist, making its removal easier.

However, according this method, because the etching effect declines as time elapses after the hydrogen peroxide solution is added, the sulfuric acid and hydrogen peroxide solution must be replenished continuously, making the operation inconvenient and the material costs high.

Therefore, the present invention was conceived to enable constant supply of oxygen in the nascent state into sulfuric acid solution. Accordingly, the objective of the present invention is to provide an etching method that completely removes organic films and at the same time that does not have the (pollution) problem of waste liquid disposal or characteristics degradation.

In order to achieve the aforementioned objective, the present invention has a basic configuration of a method of removing the organic film adhered to a substrate, that removes said organic film while supplying ozone to said organic film.

The present invention is explained below with reference to a working example.

Figure 1 shows a working example of the present invention.

Numeral 1 denotes a tank; 2 is a sulfuric acid solution $(25 \sim 100\%)$ placed inside tank 1; 3 is an ozone generator provided outside; 4 is a pipe for supplying ozone from the ozone generator into solution 2; 5 is a nozzle provided in pipe 4; 6 is a jig on which to place a semiconductor wafer; and 7 is a semiconductor wafer to which the photoresist removal process is to be applied.

Supplying ozone O₃ from ozone generator 3 into sulfuric acid solution 2 inside tank 1, thereby generating oxygen in the nascent state inside the solution and increasing its oxidizing ability, enhances the ability to remove a photoresist, e.g., OMR81 or OMR83 (product names), and cleans the surface of semiconductor wafer 7.

Liquid temperature of between 40 and 150°C is ideal, and a 5-minute dip, for example, can completely remove the photoresist.

According to such a method, ozone O₃ supplied into the sulfuric acid solution and the oxygen in the nascent state generated from ozone O₃ react strongly with the photoresist, completely removing the photoresist.

The conventional method that uses H_2O_2 as the oxidant has a problem in that H_2O_2 must be constantly replenished, resulting in inconvenience and high costs. In contrast, the present working example can use

a commercially available ozone generator to constantly supply ozone using ordinary air as the raw material, thus eliminating the cost of the oxidant.

Furthermore, because the method according to the present invention does not use a toxic substance, a pollution problem stemming from waste liquid disposal is eliminated. Additionally, since the photoresist can be completely removed, the characteristic degradation that occurs with the use of a plasma asher method is also prevented.

The table below summarizes the results of the evaluation of various etching methods according to various criteria. O means that there were no problems at all; Δ means there were some problems; and X means there were serious problems.

Processing method	Waste liquid disposal	Ease of use	Safety	Etching ability	Effects on characteristics
H ₂ SO ₄ K ₂ Cr ₂ O ₇	X	0	0	0	0 .
Plasma asher method	O	0	0	O ·	X
H ₂ SO ₄	0	Δ	0	Δ	0
H ₂ SO ₄ H ₂ O ₂	0	Δ	0	0	О
J-100 (product name)	Δ	0	0	Δ	0
Present working example	0	0	0	0	О

(Note that J-100 is the name of a product that consists of a mixture of (1) phenol, (2) alkylbenzene mumhol(??) acid, (3) tetrachloroethylene, and (4) O-dichlorobenzene.)

As is clear from this table, the method in the present working example is the only one that does not have any problems in any of the five criteria, including waste liquid disposal, ease of use, etc.

Note that hydrochloric acid or sulfuric[sic] acid can also be used in place of sulfuric acid as the processing solution. Furthermore, since the effect of O₃ is great, the photoresist can be removed using water instead of an acid.

The present invention can be effectively used in all cases involving the removal of organic films from a substrate.

Brief explanation of the drawing

Figure 1 shows a working example of the present invention.

Figure 2 shows curves showing how here deteriorates when a plasma asher process is applied.

1 ... tank, 2 ... sulfuric acid solution, 3 ... ozone generator, 4 ... ozone gas supply pipe, 5 ... nozzle, 6 ... wafer placement jig, 7 ... wafer.

Figure 1

Figure 2

Plasma asher usage condition

Output: 400 W; Pressure: 2.5 Torr; Time: 10 minutes

O₂ flow rate: 300 cc/min (Wet O₂)

J-100 treatment

J-100 treatment

Ashing ·

Ashing

1/7/1 DIALOG(R) File 351: DERWENT WPI (c) 2000 D rwent Info Ltd. All rts. reserv.

001809247

WPI Acc No: 77-30226Y/197717 Removing organic photoresist film from silicon semiconductor waf r - by contacting with inorganic acid soln. and ozone

Patent Assignee: HITACHI LTD (HITA)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Main IPC JP 77012063 B 19770404

Week 197717 B

Priority Applications (No Type Date): JP 7334544 A 19730328

Abstract (Basic): JP 77012063 B The film adhered to the silicon wafer is contacted with inorganic

acid soln. and simultaneously jetted with ozone. The process is a photographic technique for removing photo-resist film from a silicon wafer after developing.

Derwent Class: G06; L03; U11; U12

International Patent Class (Additional): H01L-021/30

許 特 公 報

昭52-12063

(1) Int.Cl2

識別記号 69日本分類

厅内整理番号 ②公告 昭和52年(1977) 4 月 4 日

H 01 L 21/302 B 41 C 1/00

99(5) C 3 116 A 4

7113 - 577265 - 27

10 るものと考えられる。

発明の数 1

(全 3 頁)

図有機被膜の除去方法

20特 昭 4 8 - 3 4 5 4 4

邻出 願 昭48(1973)3月28日

公 開 昭49-123277

❸昭49(1974)11月26日

70発明者 池田宏

小平市上水本町1450株式会社 日立製作所武蔵工場内

司 飯島正敏

同所

切出 願 人 株式会社日立製作所 東京都千代田区丸の内1の5の1

切代 理 人 弁理士 薄田利幸

切特許請求の範囲

1 基板に付着した有機被膜を除去する方法にお いて、上記有機被膜にオゾンを供給しながら上記 有機被膜を除去することを特徴とする有機被膜の 除去方法。

発明の詳細な説明

この発明は有機被膜の除去方法に関する。

半導体ウエハの写真処理技術において、現像後 フオトレジスト膜を除去する方法として、加熱さ れた硫酸溶液中にフォトレジスト膜が付着した被 25 去し、且つ排液処理 (公害)特性劣化の問題の生 処理ウエハを浸漬する方法が従来から知られてい

しかし、この方法によれば液のフォトレジスト 膜に対する酸化能力が必ずしも充分でないために つた。

そこで、強力な酸化剤である例えばK₂C_{F2}O₇ を硫酸に添加してつくつた溶液を使用して剝離す ることも試みられたが、K2Cr2O7は毒性を有し 公害原となる廃液処理に費用がかかり、製造費が 35 たオソン発生装置、 4はオゾン発生装置から溶液 高くつくことで問題があつた。

本願発明者は、リニアICの製造において Si

基板上の被膜のフォトレジスト処理を行い、現像 後のフォトレジスト膜除去にプラズマアツシャー 法の採用を試みたが、第2図に示すようにリニア ICの特性劣化(hpp の低下)を生ずる問題が 5 あつた。これは、フォトレジストに含まれた金属、 例えばアルミニウム、 Sn 等をこの方法では完全 に除去できないことから、そのまま半導体素子に 対して加熱処理(例えば拡散)を施した場合に上 記金属が半導体内にシンターされることに起因す

そこで、硫酸溶液に剝離性を強めるものとして 前述のK₂C_{r2}O₇ に代え、過酸化水素水を添加使 用することとした。

これによれば、不安定な過酸化水素水が分解し 15 て発生する発生期の酸素がフォトレジストと激し く反応するので、剝離し易くなる。

しかし、この方法によれば過酸化水素水を添加 後時間の経過により剝離効果が減少し、次々と硫 酸および過酸化水素水を補給する必要があるため 20 作業上不便であるばかりでなく、材料費が高価格 となる欠点があつた。

そこで、発生期の酸素を常時硫酸溶液内に低価 格で供給できるようにするために本発明をなした。 したがつて、本発明の目的は有機被膜を完全に除 じないような剝離方法を提供することにある。

上記の目的を達成するための発明の基本的な構 成は、基板に付着した有機被膜を除去する方法に おいて上記有機被膜にオゾンを供給しながら上記 フォトレジスト膜を完全に剝離できない欠点があ 30 有機被膜を除去することを特徴とするものである。 以下本発明を実施例により説明する。

> 第1図は本発明の一実施例を示すものである。 1は槽、2は槽1内に入れられた硫酸溶液 (25~100%)、3は槽1の外部に設けられ 2内へオゾンを供給するための管、5は管4に設 けられたノズル、6は半導体ウェハ載置用治具、

7はフォトレジスト分離処理が施される半導体ウ エハである。

檀1内の硫酸溶液 2中に、オゾン発生装置 3 よ りオソン O,を供給することにより、 溶液中にお いて発生期の酸素0を発生させ酸化能力を増進さ 5 せることによりホトレジスト例えばOMR81、 OMR83(商品名)の除去能力を向上させ半導 体ウエハ表面了を清浄化する。

液温は40~150℃が好適で例えば5分間の **漫庸処理で、フォトレジストをきれいに除去する 10** ことができる。

このような方法によれば、硫酸溶液中に供給さ れたオゾン〇3、およびオゾン〇3から発生される 発生期の酸素Oが、フォトレジストと強力に反応 し、フォトレジストが完全に除去される。

また、従来のH₂O₂を酸化剤として使用する方 法によれば、そのH。O。を常時補給する必要があ るので不便で材料費がかさむという問題があつた が、本実施例によれば市販のオソン発生装置を使 用することにより普通の空気を原料としてオゾン 20 さ等 5 つの観点からみて全く問題のないのは本実 を常時供給することができ、酸化剤の原料費が不 要である。

さらに、本発明方法によれば有毒物質を使用す ることがないので、排液処理による公害問題もな ができることからプラズマアツシヤー方法により 除去した場合に生じた特性劣化の問題もない。

次の表は、各剝離方法を各観点から検討した結 果をまとめたもので、○は全く問題のないこと、 △は若干問題があること、×は非常に大きな問題 30 のあることを示す。

処理方法	廃液 処理	使いる	安全性	剝離 能力) 特性へ の影響
H ₂ SO ₄ K ₂ C _r 2O ₇	×	0	0	0	0
プラズマア ツンヤー法	0	0	0	0	×
H ₂ SO ₄	0	Δ	0	Δ	0
H ₂ SO ₄ H ₂ O ₂	0	Δ	0	0	0
J-100 (商品名)	Δ	0	0	Δ	0
本実施例	0	. 0	0	0	0

(なお、J-100は商品名で、①フエノー ル、②アルキルペンセンマムホール酸、③テ トラクロールエチレン、(4)) – ジクロルペン ゼンを混ぜたもの)

この表からも明らかなよ うに廃液処理、使い易 施例の方法だけである。

なお、処理用溶液とし て硫酸に代え塩酸あるい は硫酸を使用することもでき、また、Oaを用い たことによる効果の大きいことから酸に代え水を く、また、完全にフォトレジストを除去すること 25 用いてもフオトレジストの除去を行うことができ るものである。

> 本発明は有機被膜を基板より剝離する場合のす べてに有効に適用できるものである。

図面の簡単な説明

第1図は本発明の一実施例を示すものである。 第2図はプラズマアツシャー処理をしたことに より hr Eが低下することを示す曲線図である。 - 1……櫓、2……硫酸溶液、3……オゾン発生 装置、4……オソンガス供給管、5……ノズル、

